







☐ Include in patent order

MicroPatent® Worldwide PatSearch: Record 1 of 1

[no drawing available]

Family Lookup

JP04173736 EMULSION

NIPPON SHINYAKU CO LTD

Inventor(s): ;SEKI JUNZO ;YAMANE SHUJI ;USHIMARU KOICHI Application No. 02301638 , Filed 19901106 , Published 19920622

Abstract:

PURPOSE: To provide an emulsion containing a polyene antifungal antibiotic and a phospholipid in a specific ratio, having an average particle diameter in a specified range, reduced in the hemolytic toxicity and nephrotoxicity and enhanced in the migration of the medicinal ingredient to infective sites.

CONSTITUTION: An emulsion contains 0.005-5%(W/V) of a polyene antifungal antibiotic (e.g. amphotericin B), 0.5-25%(W/V) of a phospholipid, preferably york lecithin, and a proper amount of water as essential ingredients, has an average emulsion particle diameter of ≤ 100 nm, and does not contain particles having diameters of $\geq 1\mu m$. Compared with conventional liposome preparations and fat emulsions, the emulsion has extremely fine emulsion particle diameters and excellent stability, is reduced 10 the non-specific intake of the medicinal ingredient by endothelial cell tissues, etc., and further has an activity to maintain the concentration of the medicinal ingredient in blood.

COPYRIGHT: (C)1992, JPO&Japio

Int'l Class: A61K03171 A61K009107 A61K00914 A61K04724

MicroPatent Reference Number: 001298473

COPYRIGHT: (C) JPO













Heln

For further information, please contact: <u>Technical Support | Billing | Sales | General Information</u>

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-173736

50 Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成 4 年(199	92)6月22日
A 61 K 31/71 9/107 9/14 47/24	ADZ F M H Z	9164 – 4 C 7624 – 4 C 7624 – 4 C 7624 – 4 C 7624 – 4 C			
		審査請求	未請求	請求項の数 1	(全9頁)

の発明の名称 乳化剤

②特 願 平2-301638

②出 願 平2(1990)11月6日

@発 明 者 関 純 造 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地 日本新薬株 式会社内

②発明 者 山根 周二 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門ロ町14番地 日本新薬株

式会社内

@発 明 者 牛 丸 紘 一 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地 日本新薬株

式会补内

⑪出 願 人 日本新薬株式会社 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地

個代 理 人 弁理士 片 岡 宏 外1名

明細口

1. 発明の名称

乳 化 剤

2. 特許請求の範囲

(1) 医薬組成物として、ポリエン抗真菌抗生物質0.005~5%(w/v)、リン脂質0.5~25%(w/v) 及び適当量の水を必須构成成分とし、乳剤粒子の平均粒子径が5 nm以上 100nm未満の範囲であることを特徴とするポリエン抗真菌抗生物質を含有した乳化剤、及びその皮結乾燥製剤。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、ポリエン抗真臨抗生物質を含有した リン脂質からなる乳化剤及びその原結乾燥製剤に 関する。群しくは、本発明は、乳剤粒子の平均粒 子径が5m以上 100ma未満の範囲であることを特 量とするポリエン抗真協抗生物質を含有したリン 脂質からなる改良乳化剤及びその原結乾燥製剤に 関する。

[従来の技術]

アムホテリシンBに代表されるポリエン抗真菌 抗生物質は、開発されてから約30年を延過した今 日においても、全身投与でき、施実な効果が期待 される重要な抗真菌剤である。しかし、その啓床 使用は、溶血毒性や腎毒性といった重寫法を行うう により著しく制限され、十分な薬物療法を行ううにより によりまない疑点を有していた。また、鍵剤学の にみても現在市販のアムホテリシンB注射剤は にみても現在市販のアムホテリシンB注射剤は にみても現在市販のアムホテリシンB連 デオキシコール酸ナトリウムという刺激性・改 デオキシコール酸ナトリウムという刺激性・改 が望まれていた。

これらの割作用の怪滅を目的として、リン脂質からなるリポソーム毀剤、又は大豆油を少量のリン脂質で乳化してなる脂肪乳剤製剤としてアムホテリシンBを投与することが行われてきた (Szoka, F. C. Jr, et al., Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 31, 421-429, 1987. (以下「文献1」)、Kirsh, R, et al. Journal of Infectious Diseases, 158, 1065-1070, 1988. (以下「文献2」)、時開昭63-66123号公報(以下「文献3」

〕、他)。

しかしながら、これら各種リポソーム製剤、脂質複合体製剤及び脂肪乳剤製剤は、アムホテリシンBの有する溶血器性を軽減し、急性器性の経滅になるものの、臨床で最も大きな問題である腎毒性の低減にであるととなり、である野乳は、なり、大きな人どが、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないという大きな、というないでは、ないというなが、、というなどのでは、感染部位への真の変物を行性が必ずしも高くないというな点を有していた。

一方、製剤の製造及び安定性に係る観点からも、 リボソーム製剤は工業上その大量生産方法に課題 を有し、凝棄等による粒子形の増大等という点で 保存安定性にも大きな欠点を有していた。また、 従来より栄養増液として臨床で用いられてきた脂 肪乳剤が額々の薬物の注射用剤形として応用され、

[與題を解決するための手段]

本発明者らは、鋭意検討を重ねた結果、以下に 示す医薬組成物によって、上記目的を遠成できる ことを見出し、ようやく本発明を完成するに到っ た。

本発明の要官は、医変組成物として、ポリエン 抗真臨抗生物質0.005~5%(ロ/ャ)、リン脂質0.5 ~25%(ロ/ャ)、及び適当量の水を必須构成成分と し、乳剤粒子の平均粒子径が5mg以上 100mm未満 の随間であることを特徴とするポリエン抗真關抗 生物質を含有した乳化剤である。

本発明に係るポリエン抗真腐抗生物質含有乳化 剤(以下、「本発明乳化剤」という)は、従来から知られているリポソーム磁剤又は脂肪乳剤に対 しその合作比率及び乳剤粒子の粒子様において特 その有用性が知られているが、ポリエン抗真菌抗生物質への応用は、この薬物が両腹媒性であり、大豆油への溶解性が低いことなどの理由により、乳剤の製造及び安定性上に大きな欠点を有し、この課題を克服することが困難であった。

[発明が解決しようとする課題]

通常、投与された薬物は、その薬物分子の持つ 固有の性質により生体内を移動分布する。そして その一部が作用部位に到達し薬効を発現する。こ のとき薬効発現に必要な部位にのみ薬物が集中す ることが好ましいが、一般には身体全体に薬物は 広く分布し、不要な部位にも薬物が移動する。時 にこれが創作用の原因となる。従って、薬物の体 内動態を改善することの重要性及び必要性が生じる。

そこで、本発明者らは、上記の事情に鑑み、ポリエン抗真菌抗生物質のもつ分子レベルの薬理作用機构(抗真菌作用)そのものに影響を与えることなく、その溶血毒性及び腎毒性を軽減することができ、加えて感染部位への薬物移行性にも優れ

徴を有している。

そして、上記特徴により、後述するような従来 のリポソーム製剤及び脂肪乳剤では得ることがで きなかった効果が得られたということは、本発明 者らが本発明によって初めて明らかにしたもので ある。

以下、本発明を辞述する。

まりその効果を増大させることができる。このことは、従来のものより少量の薬物投与で同等以上の

る理学的効果が得られることにつながる。

また、ポリエン抗真菌抗生物質として、例えば、 アムホテリシンBを含有する本発明乳化剤を有効 量投与した場合、後述する試験例で明らかなよう に、腎機能に対するアムホテリシンBのもつ確害 性が全く認められず、最大の課題であったアムホ テリシンBの腎毒性の経滅問題が解決することが 確認され、この腎毒性軽減は、投与後の萎物の腎 への移行量でも完全に姦付けられた(試験例3)。 即ち、本発明乳化剤を用いた場合、アムホテリシ ンBの腎への移行量をきわめて値かにすることが でき、その結果、腎障害を軽減することができた。 このように、ポリエン抗真菌抗生物質の投与剤 形として敵粒子化した安定な乳剤粒子を用いるこ とにより、上述のような非常に有用な効果が得ら れるばかりでなく、細網内皮系組織等による非特 異的な要物の取り込みが抑制されることなどから、 **薬物の血中溶度が持続する効果をも得ることがで**

きた(試験例5)。

更に、アムホテリシンB等のポリェン抗真酸抗生物質は、比較的不安定な要物であり、水溶液中で徐々に分解されることが知られている。 しかし本発明によれば、アムホテリシンB等は、リン脂質に乳化された状態にあるため、周囲の環境から遮断された状態で存在するので、酵素的又は非酵素的な分解を抑制することができ、薬物の安定性についても改善されることが明らかとなった。

前述のように、本発明に係る乳剤粒子は、従来 技術であるリポソームや大豆油と卵黄レシチンからなる高カロリー始液を応用した従来型脂肪乳剤 に比べ、乳剤粒子の粒子径がきわめて微細である 点において特徴的である。従来、ポリエン抗真協 抗生物質を含有した安定な微粒子乳化剤は困難で あったが、前記のように変物含量及び乳化剤とし すったが、前記のように変物含量及び乳化剤とし でリン脂質を用いて高圧微細乳化を行うことにより 強成され、このことにより、本発明において初めてポリエン抗真協抗生物質を含有した安定な微 粒子乳化剤が得られた。

本発明乳化剤における乳剤粒子の微粒子化及びポリエン抗真菌抗生物質を安定に含有するためには、ポリエン抗真菌抗生物質0.005~5%(w/v)、リン脂質0.5~25%(w/v)を用いることが必要である。5%を越える①のポリエン抗真腐抗生物質や0.5%未満のリン脂質を用いた場合は、租大粒子の混入が避けられず、薬物を含有した安定な乳剤とすることができない。安定な融細乳剤化のみならず、ポリエン抗真腐抗生物質を安定に乳剤粒子中に保持するためにも上記の初成比が望ましい。

上記の成分初成により、安定な設粒子化乳剤が 得られ、このものがきわめて優れた特徴を有する 乳化剤であり、新規なポリエン抗真菌抗生物質製 剤として利用できることを、本発明者らが、本発 明により初めて明らかにした。

ここに、リン脂質としては、例えば、卵費、大豆、牛、豚等由来のリン脂質、又は純若しくは半合成的に得られるリン脂質を挙げることができる。即ち、ホスファチジルコリン、ホスファチジルセリン、ホスフ

ァチジルイノシトール、ホスファチジルグリセロ ール答を挙げることができる。例えば、卵費ホス ファチジルコリン、大豆ホスファチジルコリン、 ジパルミトイルホスファチジルコリン、ジミリス トイルホスファチジルコリン、ジステアロイルホ スファチジルコリン、ジオレオイルホスファチジ ルコリン、ジステアロイルホスファチジルグリセ ロール、ジパルミトイルホスファチジルグリセロ ール、ジミリストイルホスファチジルグリセロー ル笞を挙げることができる。それらの水朶添加物 も用いることができる。なかでも好ましい代表例 として、箱製卵費レシチンを挙げることができる。 また、乳剤粒子に衰面荷包を賦与するためにステ アリルアミン、ジセチルホスフェート、ホスファ チジン酸、ホスファチジルグリセロール袋の荷食 を有する脱資をも用いることができる。

本発明乳化剤及びこれを使用した製剤の製造に あたっては、従来から行われてきた和々の乳剤製 造法をそのまま応用することができる。例えば、 薬物を含めた全額成成分をマントンーガウリン型 等の加圧噴射式ホモジナイザー、マイクロフルイダイザー、超音波ホモジナイザー等により充分に 数細化して形成せしめる方法が一般的である。この時、一般に知られる乳化補助剤または安定化剤 として生理的に受け入れられるステロール類、脂 肪酸あるいはそれらの誘導体等を加えることもできる。これらの代表例としては、コレステロール、 オレイン酸等を挙げることができる。

本発明乳化剤の形状や粒子径は、電子顕微鏡、 光散乱方式の粒子径分析装置、メンブレンフィル ターによる認過等により容易に確認することがで きる。

本発明乳化剤の観剤の任意の成分として、一般に注射剤に用いられる添加剤及び補助物質などを挙げることができる。例えば、酸化防止剤、防腐剤、安定化剤、等强化剤、緩衝剤等を挙げることができる。これらの添加剤、補助物質等の要求量及び最適量は、その目的に応じて変化させることができる。

ト記のようにして得られる本発明乳化剤は、必

要に応じて滅菌(例えば血過滅菌や高圧蒸気滅菌 等)し、窒素がスと共にアンブル中に封入することができる。また、必要に応じて凍結乾燥することもできる。凌結乾燥させた本発明乳化剤は、適当な溶液の添加によって復元することが容易である。

本発明乳化剤よりなる製剤は、真菌感染症やウ イルス感染症等の治療又は予防を目的としてヒト 又は種々の動物の静脈内に投与するのが一般の ある。この場合、乳剤粒子の粒子径等の管理を十 分に行う必要がある。なぜならば、一般に1 4 m 以上の粒子が混在すると、種々の器性乳がなる りにのなからである。また本発明乳化がなる はであるのでである。また本発明乳として発現よりない。 が要では、一般では、動脈の 内、健腔内及び皮下等に注射剤として点の 内、健腔内及び皮下、本発明乳化剤は、入剤、 ともできるの投与剤、、吸入剤、、膀胱注入剤、 といるの場合においても の成分と しておいるの の成分と しておいるの の成分と しておいること の成分と しておいるの の成分と しておいること

ができる。

本発明乳化剤よりなる製剤の投与型は、投与ルート、剤形、症状、目的によって異なるが、乳剤として一般に、1~1000元/回である。また、アムホテリシンBとしての投与型は、成人に対して一般に1~ 200m/回である。

本発明乳化剤に適応できるポリエン抗真菌抗生物質として、アムホテリシンBのほかに、アムホテリシンBのほかに、アムホテリシンBメチルエステル、ナイスタチン、トリコマイシン、ピマリシン容を挙げることができる。「効果)

本発明によれば、ポリエン抗真菌抗生物質(特に、アムホテリシンB)の西床上の利用価値をむしく高めることができる。本発明の効果は、従来の問題点を克服し、

①アムホテリシンBのもつ格血磁性のみならず、 真の改替原題であった腎磁性についても変しく優 越したこと、

②病臭への發物移行性を改むしたこと、

③細類内皮系による取り込みを抑制したこと、

④包含する薬物の血中温度の持続を可能としたこと。

⑤保存時の安定性を確保したこと、

⑥製造コストを低減させたこと、

答に契約することができる。これらの効果は、本 発明により初めて成されたものである。

本発明乳化剤の构成成分は、従来から医療現場において医療用として用いられてきた医療上許容される脂質を主とするため、極めて安全に使用することができることも特徴として挙げることもできる。

(以下次頁)

[実施例]

以下に、例として、本発明に係るアムホテリシンB含有乳化剤の製造に関する実施例及び試験例を挙げて本発明を更に詳しく説明するが、本発明がこれらのみに限定されるものではないことは明白である。

製造例1

アムホテリシンB3 mg及び精製卵黄レシチン0.5 8をクロロホルム/メタノール(1/1, v/v) 程液 100㎡中で混合溶解した後、ロータリーエバポレーターで減圧下溶媒を完全に除去する。これに、 等張リン酸緩衝液を8㎡加え、ホモジナイザーで 担非し粗乳化液とする。等張リン酸緩衝液を加えて10㎡に定容した後、氷冷下、超音波ホモジナイザー (ブランソン モデル185)で60分間乳化し極めて微細なアムホテリシンBを含有する乳化 刺を得た。このものを常法に従い液結乾燥し乾燥 観利を得た。

製造例 2

アムホテリシンB3gおよび精製那黄レシチン

的60℃で加温混合し、これに、0.24Mグリセリン 水溶液を 100㎡加え、ホモミキサーで概字し現乳 化液とする。租乳化液をマイクロフルイダイザー により高圧乳化し、きわめて酸細なアムホテリシ ンBを含有する乳化剤を得た。このものを常法に 従い疎結乾燥し乾燥製剤を得た。

製造例 5

アムホテリシンB1 吸及び精製卵蔵レシチン0.5 8をクロロホルム/メタノール(1/1.v/v) 混被100㎡中で混合溶解した後、ロータリーエバボレーターで滅圧下溶菓を完全に除去する。これに、0.24Mグリセリン水溶液を加えて、ホモジナイザーで収搾し組乳化液とする。そして、0.24Mグリセリン水溶液を加えて10㎡に定容した後、超音波ホモジナイザー(ブランソン モデル185)で60分間乳化して極めて敵細なアムホテリシンBを含有する乳化剤を得た。このものを常法に従い 原結吃燥し乾燥製剤を得た。

强造例 6

アムホテリシンB3 mg及び精製卵費レシチン0.4

15gを約60℃で加温混合し、これに、等張リン酸 最衝液を 500元加え、ホモミキサーで設押し粗乳 化液とする。粗乳化液をマントンーがウリン型ホ モジナイザーにより高圧乳化し、きわめて微細な アムホテリシンBを含有する乳化剤を得た。この ものを常法に従い液結乾燥し乾燥製剤を得た。 製造例3

アムホテリシンB30 吸及び精製卵黄レシチン0.5 8をクロロホルム/メタノール(1/1, v/v) 混液 100ml中で混合溶解した後、ロータリーエパポレーターで減圧下溶媒を完全に除去する。これに、0.24Mグリセリン水溶液を加えては2をして、0.24Mグリセリン水溶液を加えて10mlに定容した後、水冷下、超音波ホモジナイザー(ブランソン モデル185)で60分間乳化して極めて散細なアムホテリシンBを含有する乳化剤を得た。このものを常法に従い液結乾燥し乾燥剤を得た。

製造例 4

アムホテリシンB2g精製卵費レシチン30gを

8、ジミリストイルホスファチジルグリセロール
0.18をクロロホルム/メタノール(1/1. v/v) 混液
100ml中で混合溶解した後、ロータリーエパポレーターで減圧下溶媒を完全に除去する。これに、
0.24Mグリセリン水溶液 8 mlを加え、ホモジナイザーで設押し租乳化液とする。そして、0.24Mグリセリン水溶液を加えて10mlに定容した後、超音波ホモジナイザー(ブランソン モデル185)で60分間乳化して極めて散細なアムホテリシンとで60分間乳化して極めて散細なアムホテリシンと含有する乳化剤を得た。2000を含法に従い
凍結乾燥し乾燥製剤を得た。2000で

アムホテリシンB 3 m及び水泉添加卵費レシチン0.4g、コレステロール0.1gをクロロホルム/メタノール(1/1.v/v) 混被 100元中で混合溶解した後、ロータリーエパポレーターで減圧下溶解を完全に除去する。これに、9%ラクトース水溶液を加起を加え、ホモジナイザーで収搾し組乳化液とする。そして、9%ラクトース水溶液を加えて10元に定容した後、超音波ホモジナイザー (ブランソン モデル185) で60分間乳化し極めて散細な

アムホテリシンBを含有する乳化剤を得た。この ものを常法に従い渡結乾燥し乾燥製剤を得た。 製冶例 8

製造例1、5 および6 で得られたアムホテリシンB含有乳化剤にアルブミン0.5gを加え、その後度結乾燥処理を行い、乾燥観剤を得た。

本発明のアムホテリシンB含有乳化剤の特性評価試験結果を以下に記す。

各試験においては、市販のアムホテリシンB製 剤、従来技術である各種のアムホテリシンB含有 リポソーム製剤および従来技術である脂肪乳剤を 比較のために用いた。各試料の詳細を以下に記す。

検体試料1:製造例1で得られた本発明のアム ホテリシンB含有乳化剤。

検体試料2:製造例3で得られた本発明のアムホテリシンB含有乳化剤。

対照試料 1 : 市販の注射用アムホテリシン B 製剤 (商品名:ファンギゾン(登録商標)、日本スクイブ)

試験例1:溶血性試験

和製ラット赤血球に対する溶血作用について検体試料1及び対照試料1について試験管内で試験した結果、対照試料1は、極めて低温度(0.1μg/m以上)のアムホテリシンB温度で顕著な溶血性を示したが、検体試料は100倍以上の温度でもほとんど溶血性を示さなかった。

即ち、本発明のアムホテリシンB含有乳化剤は 従来知られるリポソーム製剤及び脂肪乳剤製剤と 同級にアムホテリシンB自身の持つ溶血彩性を大 馏に優別することが明らかとなった。

試验例2: in vivo 急性尋性試验

投与1時間後の判定によるとは体試料はいずれもきわめて低窓性であった。対照試料のうち、2 及び3は溶血性に配因する容性の低下が認められた。しかし、対照試料1、4及び5については急性
性益性の係似は認められなかった。 対照試料2:参考文献1に従い調製した、ジミリストイルホスファチジルコリン:ジミリストイルホスファチジルグリセロール=7:3のモル比よりなるマルチラメラリポソームあるいは脂質複合体と呼ばれるものに分類されるアムホテリシンB全有解剤。

対照試料3:文献1に従い調製した、ジミリストイルホスファチジルコリン:ジミリストイルホスファチジルグリセロール=?:3のモル比よりなり、超音波処理後に得られるスモールユニラメラリポソームと分類されるアムホテリシンB含有リポソーム製剤。

対照試料4:文献1に従い調製した、精製卵費 レシチンよりなり、超音波処理後に得られるスモ ールユニラメラリポソームと分類されるアムホテ リシンB含有リポソーム製剤。

対照試料 5 : 文献 2 に従い關鍵した、精製大豆油及び精製卵黄レシチンよりなるアムホテリシン B含有脂肪乳剤。

投与後72時間後の判定によると検体試料はいずれもきわめて低器性であった。しかし、対照試料はいずれも毒性が発現し、検体試料に比べ腎毒性が著しいことが示された。

即ち、本発明のアムホテリシンB含有乳化剤は、 従来知られているリポソーム製剤及び脂肪乳剤製 剤に比較して、投与直接にみられる溶血毒性のみ ならず、特に腎毒性に起因すると考えられる投与 後72時間で評価した場合の毒性低減効果が顕著で あることが示された。

試験例3:野闘中庭物量(腎への移行性)

実験助物としてSD系雄性ラット(体質的250g)を用い各々の校体試料及び対照試料を尾静脈より静脈内投与した。投与口はアムホテリシンBとして1 mg/kgとした。投与18時間後、腎臓を摘出し、ホモジナイズした後、腎臓中のアムホテリシンB辺度を高速液体クロマトグラフィーにて測定した。その結果を、表1に示した。

校体試料を投与した場合の腎腔中アムホテリシンB試度は、いずれも脳定限界以下であったが、

対照試料を投与した場合は、いずれも高級度のアムホテリシンBが検出された。

即ち、本発明のアムホテリシンB含有乳化剤は、 従来知られているリポソーム製剤及び脂肪乳剤製 剤に比べ、顕著な腎臓への薬物移行性の改善(移 行性の低下)を達成することが示された。

表1:アムホテリシンBの腎移行量

	腎臓中温度 (μg/g)
按体試料1	定量限界 (0, 1)以下
検体試料 2 対照試料 1	定量限界 (0. 1) 以下 1. 4 ± 0. 1
対照試料 2 対照試料 5	1. 3 ± 0. 3 1. 5 ± 0. 4

(平均值 ± 標準偏差、 n = 3)

試験例4:腎機能評価

表 2 : 腎機能の血消生化学的評価

	BUN (mg/dl)
コントロール	1 4. 7 ± 1. 7
検体試料 1	14.3±1.9
換体試料 2	15.0 ± 2.1
対照試料1	29.2±2.6
対照試料 2	2 9. 9 ± 2. 1
対照試料 5	37.8±5.4

(平均值±模準偏差、n=3)

検体試料を投与した場合のBUN辺度は、いずれもコントロールと差が認められず、腎視能に全く取容は認められなかった。しかし、対照試料を投与した場合は、いずれも顕著に高いBUN辺度を示し、腎機能の取害が認められた。

即ち、本発明のアムホテリシンB含有乳化剤は、 従来知られているリポソーム製剤及び脂肪乳剤製 実験動物としてSD系雄性ラット(体重的250g)を用い各々の検体試料及び対照試料を尾静脈より静脈内投与した。投与登はアムホテリシンBとして1 mg/kgとし、24時間毎に計3回投与した。最終投与24時間後に頸静脈より採血し血滑を得た。腎機能の指標として用いられる血液中尿素窒素登(BUN)を市販の測定キットを用いて測定した結果を表2に示した。なお、コントロールとして生理食塩水を同様に投与して得た血液を用いた。

(以下次頁)

刺に比べ、腎腔機能の取客性の顕著な改善を違成 することが示された。

試験例5:血中沿度推移

の結果を図1に示した。

実験助物としてSD系雄性ラット(体質的2508)を用い各々の検体試料及び対照試料を尾部駅より静脈内投与した。投与位はアムホテリシンBとして1 mg/kgとした。投与後、各時間において頸静駅より少量採血し血漿を得た。血漿中のアムホテリシンB辺度は高速液体クロマトグラフィー(文献:H. Hosotsubo, et al., Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 32, 1103~1105(1988)記蔵の条件に応じた)にて測定した。そ

いずれの校体試料を投与した場合も、その血漿 中アムホテリシンB辺度推移は、いずれの対照試 料よりも高いことが示された。一方、いずれの対 照試料を投与した場合も、速やかに血漿中辺度が 低下した。

即ち、本発明のアムホテリシンB含有乳化剤は、 従交知られているリポソーム製剤及び脂肪乳剤製 剤に比べ、アムホテリシンBの顕著な血中濃度の 特貌が達成されることが示された。

試験例6:炎症部位への薬物移行性

真園等に感染した部位は炎症反応を起こすこと が知られているので、そのモデル系として、実験 的炎症部位への薬物移行性について評価した。

実験動物としてSD系雄性ラット(体重約250g)を用い、胸腔内に2%メーカラゲニン 0.1㎡を投与し、実験的胸膜炎を作毀した。 2.5時間後、各々の検体試料及び対照試料を尾静脈より静脈内投与した。投与登はアムホテリシンBとして1g/kgとした。投与後、各時間において腹部大助脈より放血致死せしめ、胸腔内に弱出している浸出液を得た。浸出液中のアムホテリシンB 須度は高速液体クロマトグラフィーにて測定した。

いずれの検体試料を投与した場合も、その漫出 液中アムホテリシン日温度推移は、いずれの対照 試料よりも高いことが示された。

即ち、本発明のアムホテリシンB含有乳化剤は、 従来知られているリポソーム鍵剤及び脂肪乳剤製

わめて敬且のアムホテリシンB浪度で、抗真園活性を示し、カンジダ歯の生育を抑制した。

即ち、本発明のアムホテリシンB含有乳化剤は、 アムホテリシンB自身の持つ抗真腐活性に悪影容 を全く与えず、有効で安全な薬物療法が違成され ることが示された。

表 3: 抗真菌活性 (in vitro)

	及低有効 迫度(μg/ml)
校体試料 1	0.10 足下
校体試料 2	0.18 以下
対照試科1	0.20 以下
対照試料3	0.14 以下

4. 図面の簡単な説明

図1は、各校体試料または各対照試料をラット に投与した後の血漿中アムホテリシンBの温度推 刺に比べ、顕著な炎症部位(感染部位)への集積 性を有し、より有効で安全な薬物療法が達成され ることが示された。

試験例7:粒子径の測定

検体試料!及び検体試料2の乳剤粒子の粒子径 について、レーザー光による動的光散乱粒子径側 定装置を用いその粒子径について評価した。

その結果、粒子径は、5 nm以上 100nm未満であり、1 μm以上の粒子を含まなかった。

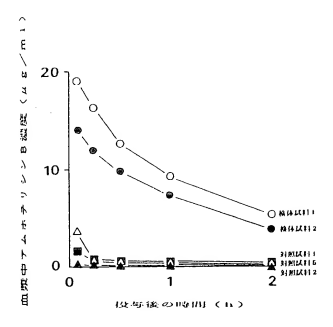
即ち、本発明のアムホテリシンB含有乳化剤は、きわめて微細で、均一な乳剤粒子よりなり、静脈内に投与する際、毒性上問題となる1 μm以上の粒子をも含まないので、有効で安全な薬物療法が達成されることが示された。

試験例 8: in vitro抗真菌試験

サブロー培地にてカンジダ蘭(C. Albicans)を培養し、各々の検体試料及び対照試料を培地に添加し、カンジダ蘭の生育を阻止する最低アムホテリシンB温度を求め、各試料の抗真園活性を評価した。その結果を表3に示した。各種試料ともき

移を示している。傾触は各試料投与後の時間(時間)経過を、接触は血漿中アムホテリシンBの 取 (μg/ml) をそれぞれ表している。○甲線は 検体試料1の場合を、○甲線は検体試料2の場合 を、配甲線は対照試料1の場合を、△甲線は対照 試料2の場合を、△甲線は対照試料5の場合を、 それぞれ示している。

> 出願人 日 本 新 葵 株 式 会 社 代理人 弁理士 片岡 宏(他1名)



図口 面要中源更推移